(19) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



DEUTSCHES PATENTAMT

¹² Übersetzung der europäischen Patentschrift

- ® EP 0471758 B1
- DE 690 28 526 T 2

Deutsches Aktenzeichen:

690 28 526.4

PCT-Aktenzeichen:

PCT/US90/02324

Europäisches Aktenzeichen:

90 907 724.0 WO 90/13303

PCT-Veröffentlichungs-Nr.: 86 PCT-Anmeldetag:

30. 4.90

Veröffentlichungstag

15.11.90

der PCT-Anmeldung:

26. 2.92

Erstveröffentlichung durch das EPA: Veröffentlichungstag

der Patenterteilung beim EPA:

11. 9.96

Veröffentlichungstag im Patentblatt:

6. 2.97

- 30 Unionspriorität: 32 33 31 10.05.89 US 349669

(73) Patentinhaber:

The United States of America, represented by the Secretary, U.S. Department of Commerce, Washington, D.C., US

(74) Vertreter:

Schroeter Fleuchaus Lehmann & Gallo, 86152 Augsburg

(8) Benannte Vertragstaaten:

AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

(72) Erfinder:

JOHNSON, Lawrence, A., Silver Spring, MD 20904,

(A) VERFAHREN ZUR VORWAHL DES GESCHLECHTS DER NACHKOMMENSCHAFT

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99 (1) Europäisches Patentübereinkommen).

Die Übersetzung ist gemäß Artikel II § 3 Abs. 1 IntPatÜG 1991 vom Patentinhaber eingereicht worden. Sie wurde vom Deutschen Patentamt inhaltlich nicht geprüft.

Gebiet der Erfindung

Diese Erfindung betrifft ein Verfahren zum Vorwählen des Geschlechts von Abkömmlingen durch Sortieren von Sperma in Xund Y-Chromosomen-tragendes Sperma auf der Basis von Unterschieden im DNA-Gehalt.

Beschreibung des Standes der Technik

- 10 Das Geschlecht von Tiernachkömmlingen ist für Viehzüchter wichtig. Da Milchbauern wenig Verwendung für die meisten Bullenkälber haben, würde die Verwendung von geschlechtsbestimmtem Samen zum Erzeugen nur weiblicher Tiere die Milchproduktion effizienter machen. Schweinezüchter könnten
- 15 Schweinefleisch effizienter erzeugen, wenn sie in der Lage wären, nur weibliche Schweine zu vermarkten, da weibliche Tiere schneller als männliche Tiere wachsen.

Bei Rinder- und Schafzuchten wachsen die männlichen Tiere 20 schneller als die weiblichen und werden daher für die Fleischproduktion bevorzugt.

Zusätzlich kann die Fähigkeit zur Spezifizierung männlicher oder weiblicher Abkömmlinge die für genetische Verbesserungen 25 erforderliche Zeit verkürzen, da wünschenswerte Eigenschaften oftmals nur dem einen oder dem anderen Elternteil zugeordnet sind. Das Planen des Geschlechts von Rinderabkömmlingen wird bereits auf begrenzter Basis praktiziert. Das Verfahren besteht darin, Embryos aus der Kuh zu entnehmen, deren potentielles Geschlecht zu bestimmen, und nur diejenigen mit dem gewünschten Geschlecht wieder zu implantieren. Jedoch könnte eine Möglichkeit, Sperma in männliche bzw. weibliche Abkömmlinge erzeugende Gruppen vor der Verwendung zur künstlichen Besamung zu trennen, den Gesamtwert der durch Embryoübertragung erzeugten Abkömmlingen steigern.

Jedes Lebewesen hat einen Satz gepaarter Chromosomen, die sämtliches zur Erhaltung des Lebens auch zum Fortpflanzen neuen Lebens notwendiges genetisches Material tragen.

Alle Chromosomen außer einem Chromosomenpaar werden als Autosomen bezeichnet und tragen Gene für sämtliche Eigenschaften des Körpers, wie beispielsweise Haut, Haar- und Augenfarbe, ausgewachsene Körpergröße und Körpereigenschaften. Das verbleibende Paar wird als Geschlechtschromosomen bezeichnet. Sie tragen das genetische Material, welches das Geschlecht bestimmt. Ein Geschlechtschromosom wird als X, das andere als 10 Y bezeichnet.

Ein Spermium vom männlichen Tier oder ein Ei vom weiblichen Tier enthält jeweils eines von jedem Autosomenpaar; zusätz-lich enthält bei Säugern das Ei stets ein X-Chromosom,

15 während das Spermium stets entweder ein X- oder ein Y-Chromosom trägt.

Wenn ein Spermium und ein Ei sich vereinigen und das Spermium das Y-Chromosom trägt, ist der Abkömmling männlich (XY); wenn 20 jedoch das Spermium ein X-Chromosom trägt, wenn es sich mit dem Ei vereinigt, ist der sich ergebende Abkömmling weiblich (XX).

Der einzige festgestellte und meßbare Unterschied zwischen X25 und Y-Spermien, der bekannt ist, und der sich als wissenschaftlich gültig erwiesen hat, ist ihr Unterschied im
Desoxyribonucleinsäuregehalt (DNA-Gehalt). Das X-Chromosom
ist größer und enthält geringfügig mehr DNA als das YChromosom. Der Unterschied in der Gesamt-DNA zwischen X30 tragendem Spermium und Y-tragendem Spermium beträgt 3,4% bei
Ebersperma, 3,8% bei Bullensperma und 4,2% bei Rammlersperma.

Die DNA-Menge in einer Spermienzelle ist, wie in den meisten normalen Körperzellen, stabil. Deshalb kann der DNA-Gehalt 35 eines individuellen Spermiums beobachtet und zur Differentierung zwischen X- und Y-tragenden Spermien benutzt werden.

Da der Unterschied in der DNA-Masse in den Geschlechtschromo-

somen der meisten Säugern der einzige wissenschaftlich ausgewertete, meßbare Unterschied zwischen X- und Y-tragenden Spermien ist, sind die chromosomale Konstitution (Moruzzi, J. Reprod. Fertile, 57, 319 (1979)) und/oder die Messung der 5 DNA-Masse (Pinkel et al. (1), Science 218, 904 (1982), Pinkel et al. (2), Cytometry 3, 1 (1982); Johnson und Pinkel, Cytometry 7, 268 (1986); Johnson et al (1), Gam. Res. 16, 1 (1987); Johnson et al. (2), Gam. Res. 17, 203 (1987)) die einzigen verifizierbaren Mittel außer der Fertilität zur Be-10 stimmung der Geschlechtserzeugungsfähigkeit einer Spermienpopulation. Die Literatur beschreibt viele physikalische, biochemische und funktionelle Methoden, die behauptetermaßen das Geschlecht von Spermien bestimmen (Amann und Seidel, "Prospects for Sexing Mammalian Sperm", Colorado Assoc. Univ. 15 Press, Boulder (1982)); mehrere dieser Verfahren sind auf relativen DNA-Gehalt getestet worden (Pinkel et al., J. Anim. Sci. 60, 1303 (1985); Johnson (1), Theriogenology 29, 265 (1988)). Jedoch hat sich keine Methode in kontrollierten Experimenten als tatsächlich das Geschlechtsverhältnis von 20 Nachkommen beeinflussend erwiesen.

Frühere Untersuchungen haben gezeigt, daß der Unterschied in dem DNA-Gehalt zwischen X- und Y-Chromosomen enthaltenden Spermien wiederholbar gemessen und das Spermiengeschlechts-25 verhältnis einer Samenprobe vorhergesagt werden kann (Johnson und Pinkel, siehe oben; Johnson et al (1) siehe oben; Johnson et al (2), siehe oben; Johnson (1), siehe oben; Johnson (2), Cytometry Suppl. 2, 66 (Abstract) (1988)). Eine verifizierbare Trennung durch Sortieren von X-und Y-Spermien auf der 30 Basis des DNA-Gehalts ist bei der Wühlmaus bewerkstelligt worden (Pinkel et al (1), siehe oben; Johnson, "Beltsville Symposia in Agricultural Research X", P.C. Augustine, H.D. Danforth, & M.R. Bakst (Herausgeber), Martinus Nijhoff, Boston, Seiten 121 bis 134 (1986)), und beim Chinchilla 35 (Johnson et al (1, siehe oben)). Jedoch führten die Zubereitungsprozeduren zur Schädigung der DNA-Lebensfähigkeit. Das Sortieren von Spermienkernen von verschiedenen Säugetierarten (Bulle, Eber, Rammler, Wühlmaus, Chinchilla) in

getrennte X- und Y-Chromosomen tragende Populationen mit Reinheiten im Bereich von 92 bis 99% ist ebenfalls schon durchgeführt worden (Johnson und Clarke, Gam. Res. 21, 335 (1988)). Kerndekondensation und Vorkernentwicklung wurde in Hamstereiern demonstriert, die mit sortierten X- oder Ytragenden Bullen-, Eber- oder Rammlerspermien mikroinjiziert worden sind (Johnson und Clarke siehe oben).

Die WO 84/01265 beschreibt ein Verfahren zur Geschlechtsbestimmung lebensfähiger Spermienzellen unter Verwendung eines
Zellzytometers in Kombination mit selektiven Markieren von
Spermienzellen mit fluoreszentem Farbstoff. Es wird vorgeschlagen, Säugerspermien vor dem Färben bei zwischen 35° und
38,5°C zu lagern. Danach werden die Spermien in Berührung mit
beiner Farbstofflösung für eine Dauer von mindestens einigen
Minuten, gewöhnlich aber für eine Periode von mindestens 15
Minuten gebracht, um eine gute Farbstoffeindringung sicher zu
stellen. Im allgemeinen wird für Säugerspermien ein Zellmembran-Diffusionsmaterial wie beispielsweise DMSO oder spermienfreies menschliches Sperma zugegeben, so daß der Farbstoff in die Spermienzellen eindringen kann.

In Chemical Abstracts 105 (3), 22315V (1986, Fraser, L.R.) wird beschrieben, daß Beweglichkeit und Befruchtungsfähigkeit 25 von Mäusespermien in vitro durch das Einführen von Rinderserumalbumin mit niedriger Konzentration (0,05 bis 0,1mg/ml) verbessert werden könne.

Zusammenfassung der Erfindung

Aufgabe dieser Erfindung ist es, ein Verfahren zum Sortieren von Säugerspermien in X- und Y-Chromosomenfraktionen auf der Basis des DNA-Gehalts zu schaffen.

35 Ein weiteres Ziel der Erfindung ist es, ein Verfahren zum Färben der DNA von Säugerspermien bei Aufrechterhaltung der Lebensfähigkeit der Spermien anzugeben.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Es wurde nun die Trennung von intakten lebensfähigen X- und Y-Chromosomen tragende Kaninchen- und Schweinespermienpopu- lationen auf der Basis des relativen DNA-Gehalts durch Strömungssortierung, die künstliche Befruchtung von weiblichen Tieren mit den sortierten Spermien, und die nachfolgende Geburt von geschlechtsbestimmten Nachkommen mit einem phänotypischen Geschlechtsverhältnis entsprechend den Vorhersagen auf der Basis des relativen DNA-Gehalts der sortierten Spermienpopulationen gezeigt.

Ein Strömungszytometer mißt die Menge von abgegebenen fluoreszierendem Licht, wenn das zuvor mit einem fluoreszenten

15 Farbstoff behandelte Spermium durch einen Laserstrahl passiert. Der Farbstoff bindet sich an die DNA. Das fluoreszierende Licht wird durch eine optische Linsenanordnung gesammelt; das Signal wird zu einer Fotovervielfacherröhre
geleitet, verstärkt und durch einen Computer analysiert. Da

20 das X-Chromosom mehr DNA enthält als das Y-Chromosom, nimmt
das weibliche Spermium X mehr Farbstoff auf und gibt mehr
Fluoreszenzlicht ab als das männliche Spermium (Y).

Damit kleine Unterschiede in der DNA zwischen X und Y nachge-25 wiesen werden können, müssen die Spermien einzeln hintereinander durch den Laserstrahl passieren, der den DNA-Gehalt des einzelnen Spermiums mißt.

Bei der orthogonalen Strömungszytometrie läßt man ein Suspen30 sion von mit einem Fluorfarbstoff gefärbten Einzelzellen in
einer schmalen Strömung fließen, die eine Erregungsquelle
(Laserstrahl) schneidet. Während Einzelzellen durch den
Strahl hindurchpassieren, sammeln optische Detektoren das
emittierte Licht, wandeln das Licht in elektrische Signale
35 um, und die elektrischen Signale werden durch einen mehrkanaligen Analysierer analysiert. Die Daten werden als Mehrfach- oder Einfach-Parameter-Histogramme unter Verwendung der
Zellenzahlen und der Fluoreszenz pro Zelle als Koordinaten

angezeigt.

Um ein orthogonales Strömungszytometriesystem zum Differenzieren zwischen X- und Y-tragender Spermien-DNA einsetzen zu
können, sind eine kegelige Probeninjektionsspitze und ein
zweiter Fluoreszenzdetektor in der vorderen Position
erforderlich (Johnson und Pinkel, siehe oben). Dieses Papier
wird hier durch Bezugnahme einbezogen. Das modifizierte
System ermöglicht die Steuerung der Orientierung des flachen
eiförmigen Spermienkopfes, während er den Laserstrahl passiert. Ein Eliminieren des nichtorientierten Spermiums durch
elektronische Torsteuerung steigert die Genauigkeit. Typischerweise sind 80% der Spermienkerne (ohne Schwänze) richtig
orientiert, während sie den Laserstrahl passieren.

15

In dem modifizierten Epics-V (eingetragene Marke) Strömungszytometer/Zellensortierer orientieren auf die flachen eiförmigen Säugerspermienkerne ausgeübte hydrodynamische Kräfte die Kerne in der Ebene des Probenstroms, während sie

- 20 die kegelige Injektionsspitze verlassen. Die Fluoreszenzsignale werden gleichzeitig durch optische Detektoren bei 90° und 0° von der Kante und der flachen Seite des Spermienkerns aufgenommen. Zum Sortieren wird der Probenstrom durch einen Ultraschallwandler in gleichförmige Tröpfchen aufgebrochen.
- 25 Tröpfchen, die ein einzelnes Spermium mit der entsprechenden Fluoreszenzintensität enthalten, erhalten eine Ladung und werden elektrostatisch in Sammelgefäße abgelenkt. Die gesammelten Spermienkerne können dann zur Mikroinjektion in Eier verwendet werden. Da die Spermienkerne keine Schwänze haben,
- 30 können sie nicht für eine normale Befruchtung verwendet werden.

Eine genaue Messung des Säugerspermien-DNA-Gehalts unter Verwendung der Strömungszytometrie und die Zellensortierung 35 sind schwierig, da der Spermienkern in hohem Maße kondensiert ist und eine flach Form hat, was eine stöchiometrische Färbung schwierig macht und einen hohen Brechungsindex der gefärbten Kerne verursacht. Diese Faktoren tragen dazu bei, daß

die Emission der Fluoreszenz bevorzugt von der Kante bzw. der dünnen Ebene des Spermienkerns aus erfolgt. In den meisten Zytometern und Sortierern ist die Richtung der Probenströmung orthogonal zur Ausbreitungsrichtung des Laserstrahls und zu 5 den optischen Achsen der Fluoreszenzmessung, Infolgedessen ist die Fluoreszenzmessung am genauesten, wenn die Spermienfluoreszenz erregt und auf einer zur Ebene des Spermienkopfes senkrechten Achse gemessen wird (Pinkel et al (2), siehe oben). Bei verhältnismäßig niedrigen Probendruchsatzraten 10 werden die hydrodynamischen Eigenschaften zum Orientieren schwanzloser Spermien benutzt, so daß der DNA-Gehalt bei 60 bis 80% der vor dem Laserstrahl passierenden Spermien präzise gemessen werden kann. Das bei dieser Untersuchung verwendete modifizierte Epics-V (eingetragene Marke) System kann den 15 DNA-Gehalt schwanzloser Spermien der meisten Arten bei einem Durchsatz von 50 bis 150 Spermien pro Sekunde messen (Johnson und Pinkel siehe oben).

Intakte Spermien (mit Schwänzen), ganz gleich ob lebensfähig 20 oder nicht lebensfähig, können nicht so effektiv wie schwanzlose Spermienkerne orientiert werden (Johnson (2), siehe oben). Jedoch kann ein 90°-Detektor eingesetzt werden, um die Population richtig orientierter intakter Spermien zu wählen, die von dem 0°-Detektor gemessen werden. Da keine hydrodyna-25 mische Orientierung versucht wird, kann die Probendurchsatzrate viel höher sein, was in gewisser Weise die Tatsache kompensiert, das nur 15 bis 20% der intakten Spermien in der richtigen Orientierung durch den Laserstrahl passieren. Bei dieser Erfindung war die Gesamtdurchsatzrate etwa 2500 in-30 takte Spermien pro Sekunde. Die intakten X- und Y- tragenden Spermienfraktionen wurden gleichzeitig aus dem Eingangssperma mit einer Rate von 80 bis 90 Spermien jedes Typs pro Sekunde sortiert. Es ist natürlich von kritischer Wichtigkeit, während des Sortierprozesses und während der Lagerung nach dem 35 Sortieren und vor der Befruchtung eine hohe Lebensfähigkeit der intakten Spermien aufrechtzuerhalten. Von den an der Aufrechterhaltung der Spermienlebensfähigkeit beteiligten Faktoren haben sich das Verfahren zum Färben der Mantelflüssigkeit und der Sammelflüssigkeit als besonders bedeutsam erwiesen.

Es muß eine nichttoxische DNA-Färbung gewählt werden. Ein bevorzugtes Färbemittel ist Hoechst Bisbenzimid H 33342-Fluorochrom (Calbiochem-Behring Co., La Jolla, CA). Nach unserer Kenntnis ist dieses Fluorochrom der einzige sich an DNA bindende Farbstoff, der für Spermien nicht toxisch ist. Die Konzentration des Fluorochroms muß minimal sein, um 10 Toxizität zu vermeiden, aber trotzdem ausreichend sein, um die Spermien gleichförmig zu färben und kleinen Differenzen in der DNA der X- und Y-Spermien mit minimaler Schwankung nachweisen zu können. Als geeignete Konzentration wurde 5 µg/ml ermittelt, aber diese kann von 4 bis 5 µg/ml variiert 15 werden.

Die Spermien müssen bei ausreichender Temperatur und während ausreichender Zeit mit Farbstoff inkubiert werden, damit die Färbung stattfinden kann, jedoch unter genügend milden Bedin-20 gungen, um die Lebensfähigkeit zu bewahren. Eine Inkubation während einer Stunde bei 35°C wäre auch noch wirksam. Die Inkubationszeit muß entsprechend der Temperatur eingestellt werden, d.h. 1,5 Stunden bei 30°C; 1 Stunde bei 39°C.

- 25 Die beim Sortieren der Zellen verwendete Mantelflüssigkeit muß elektrisch leitend und isotonisch sein. Eine Konzentration von 10 mM phosphatgepufferter Salzlösung stellte die notwendigen elektrischen Eigenschaften her, und 0,1% Rinderserumalbumin wurde zugegeben, um die Spermienlebensfähigkeit 30 durch Bereitstellen von Protein zur Unterstüzung des Stoffwechsels und für die Viskosität des Spermas zu fördern. Die Mantelflüssigkeit muß frei von Zuckern und überschüssigen Salzen sein.
- 35 Die Verdünnung des Spermas, die beim Sortieren auftritt, neigt dazu, die Lebensfähigkeit der Zellen zu verringern. Zur Überwindung dieses Problems wurden Spermien in Testeidotter-Streckmittel gesammelt (Graham et al., J. Dairy Sci. 55,372

(1972)), das durch Einstellen des pH-Werts und Zugabe eines Oberflächenentspannungsmittels modifiziert wurde. Einzelheiten der Zusammensetzung des Streckmittels sind in Beispiel 1 angegeben. Das Oberflächenentspannungsmittel vergrößert vermutlich die Befruchtungsfähigkeit der Spermien vor der Befruchtung.

Zur Bestätigung des DNA-Gehalts und Vorhersage des Geschlechts der Abkömmlinge von künstlich befruchteten Y10 bzw. X-sortierten Spermienfraktionen wurde ein Aliquot des sortierten Spermas schallbeaufschlagt, um die Schwänze zu entfernen, gefärbt, und die Kerne wurden erneut auf den DNA-Gehalt analysiert, um den Anteil von X- und Y-Spermien vorherzusagen.

15

Obwohl bei der folgenden detaillierten Beschreibung die Sortierung von Kaninchenspermien als Beispiel der Erfindung benutzt wird, ist zu erwarten, daß das Sperma der meisten Säuger durch Anwendung dieser Verfahren effektiv sortiert werden kann.

Kaninchensamen wurde gesammelt, verdünnt und mit Fluorchrom-Farbstoff gefärbt. Die Spermien wurden in einem modifizierten Epics-V (eingetragene Marke) Strömungszytometer/Zellensor-25 tierer sortiert.

Nach dem Sortieren wurden die Spermien künstlich in die Uteri von Kaninchen eingebracht.

Die durch künstliche Befruchtung von Weibchen erhaltenen Ergebnisse mit sortierten intakten Spermien sind in Tafel 1 dargestellt. Die Untersuchung von Eiern 40 Stunden nach der Befruchtung zeigte, daß gefärbte sortierte Spermien ebenso wie ungefärbte unsortierte Spermien zur Befruchtung von

35 Kanincheneiern in vitro fähig waren.

Tafel I

Befruchtungsfähigkeit von strömungssortierten

Kaninchen-Spermatozoen nach intrauteriner Befruchtung

von Weibchen

5					
			Anzahl von		
10	Spermien- behandlung	befruchtete Weibchen	Ovalations- punkte	untersuchte Eier	befruchtete Eier
15	Unsortiert Sortiert	2 6*	16 59	9 46	. 9

^{*}Ein Weibchen hatte 7 untersuchte und 7 unbefruchtete Eier.

Tafel II
Vorhergesagte und tatsächliche Geschlechtsverhältnisse
von Abkömmlingen nach intrauteriner Befruchtung mit
sortierten X- und Y-Chromosomen tragenden
Kaninchenspermien

				Prozent	satz und Anz	Prozentsatz und Anzahl der Abkömmlinge	mmlinge
	Anzahl 1	Anzahl Weibchen					
Spermien-		-	Gesamtzahl	vorhergesagt	gesagt	tatsä	tatsächlich
behandlung	befruchtet	geworfen	geborener				
	•		Jungen	<i>c</i> 40	o/o	90	o%
				männlich	weiblich	männlich	weiblich
Sortiert Y	16	· τΟ	21	81	19	81 (17)	19 (4)
Sortiert X	14	m m	16	14	98	6 (1)'	94 (15)
X und Y wieder							
kombiniert	17	S	14	50	50	43 (6)	57 (8)
Gesamt	47	13	51	-		47 (24)	53 (27)

Befruchtungen wurden auch durchgeführt, um die Vergleichbarkeit des vorhergesagten Geschlechts von Abkömmlingen zum phänotypischen Geschlecht zu bestimmen. Wie die Daten in Tafel II zeigen, war die Vorhersagbarkeit des phänotypischen 5 Geschlechts auf der Basis der DNA-Analyse der getrennten intakten Spermien sehr hoch. Die erneute Analyse der zur Befruchtung verwendeten sortierten Y-Population zeigte, daß 81% der Spermien Y-tragend waren. Das Geschlechtsverhältnis der Nachkommen aus diesen Befruchtungen war identisch mit dem 10 vorhergesagten. Diese Werte waren beträchtlich verschieden von den theoretischen 50 : 50 Geschlechtsverhältnissen (P < 0,003). Die erneute Analyse der für die Befruchtung verwendeten sortierten X-tragenden Spermienpopulation zeigte, daß 86% X-tragende und 14% Y-tragende Spermien waren. Das 15 phänotypische Geschlecht der Abkömmlinge von diesen Befruchtungen war zu 94% weiblich, was von dem theoretischen Verhältnis 50 : 50 (P < 0,003) verschieden ist.

Befruchtungen wurden auch mit sortierten X- und Y-Popula
20 tionen durchgeführt, die unmittelbar vor der Befruchtung
wieder kombiniert wurden (rekombinierte X- und Y-Gruppe). Es
wurde die Annahme gemacht, daß die Anteile von X und Y in den
rekombinierten Proben gleich waren (50 : 50). Das aus den
Befruchtungen resultierende phänotypische Geschlecht war 57%

25 weiblich und 43% männlich (Tafel II) und war nicht signifikant von dem theoretischen Geschlechtsverhältnis (50 : 50)
verschieden (P = 0,40). Das phänotypische Geschlechtsverhältnis der geborenen Abkömmlinge von entweder mit sortierten Xtragenden oder sortierten Y-tragenden Spermien befruchteten

30 Weibchen war von dem von unbehandeltem Samen erwarteten theoretischen Geschlechtsverhältnis (50 : 50) verschieden
(P < 0,002 für X und P < 0,001 für Y).

Die embryonale Sterblichkeit in den mit sortierten intakten
35 Spermien befruchteten Weibchen war beträchtlich. Bei einer
vernünftig hohen Befruchtungsrate (Tafel I) würde man eine
Wurfrate von nahezu 80% und eine Wurfgröße von etwa 6 von
Weibchen dieses Alters und dieser Art erwarten. Jedoch betrug

die Wurfrate bei den drei Behandlungsgruppen im Mittel nur 28% mit einer mittleren Wurfgröße von 3,9. Die Ursache der ersichtlich hohen Embryonensterberate wird bei der Fluorochrom-Bindung an die DNA und/oder der Einwirkung des Laserstrahls zur Erregung des DNA-gebundenen Fluorochroms vermutet. Frühere Arbeiten haben gezeigt, daß sortierte Mühlmausspermienkerne, die in Hamstereier mikroinjiziert wurden, Chromosomenbrüche in dem sich entwickelnden Spermienvorkern auftreten (Libbus et al., Mut. Res. 182,265 (1987)). Diese Spermien sind schallbeaufschlagt, gefärbt, sortiert und mikroinjiziert worden, was eine etwas gröbere Behandlung als das Färben und Sortieren in dieser Untersuchung darstellt.

15 Es wurde gezeigt, daß die DNA als differenzierendes Kriterium zwischen X- und Y-tragenden Spermien benutzt werden kann, daß DNA zur genauen Vorhersage des Geschlechts von Abkömmlingen von getrennten X- und Y-tragenden Spermienpopulationen benutzt werden kann, und daß die Strömungssortierung ein effektives Mittel zum Trennen lebensfähiger X- und Y-tragender Spermienpopulationen darstellt, die zur Erzeugung von Abkömmlingen geeignet sind.

Die folgenden Beispiele dienen nur zur weiteren Illustration 25 der Erfindung und sollen den Schutzbereich der Erfindung nicht begrenzen, der durch die Patentansprüche definiert ist.

Beispiel 1

30 Es wurde Samen von ausgewachsenen Rammlern gemischter Arten unter Verwendung einer künstlichen Vagina gesammelt. Die Spermienkonzentration wurde mit einem Hämozytometer bestimmt. Der Samen wurde mit Tris-Buffer, pH-Wert 6,9, auf eine Konzentration von 10 x 10⁶ pro ml verdünnt. Bisbenzimid-H-33342-35 Fluorochrom wurde mit einer Konzentration von 5 µg/ml zugegeben. Die Proben wurden während einer Stunde bei 35°C inkubiert. Intakte Spermien wurde auf einem modifizierten Epics-V (eingetragene Marke) Strömungszytometer/Zellensortierer sor-

tiert. Die gefärbten intakten Spermien wurden in den ultravioletten Linien (UV; 361 nm und 364 nm) Linien eines 5-Watt
90-5-Innova (eingetragene Marke) Argonionenlaser erregt, der
mit 2000 mW arbeitete. Die Daten wurden als 256-Kanal-Histogramme gesammelt. Die Mantelflüssigkeit war 10 mM phosphatgepufferte Salzlösung (PBS), die 0,1% Rinderserumalbumin
(BSA) enthielt. Die Spermien wurden in ein TesteidotterStreckmittel sortiert.

10 Die Zusammensetzung des Streckungsmittels war N-Tris
(Hydroxymethyl)-Methyl-2-Amino-Ethansulfonsäure, 2,16 g;
Tris-Hydroxymethyl-Aminomethan 0,51 g; Dextrose 0,1 g;
Streptomycin-Sulfat 0,13 g; Penicillin G 0,08 g; Eidotter
12,5 ml; Equex STM (Nova Chemical Sales, Scituato, MA) 0,5%;
15 und destilliertes Wasser 50 ml. Dieses Gemisch wurde zentrifugiert und nur der Überstand wurde verwendet. Die sortierten Spermien wurden durch Inkubieren bei Raumtemperatur während einer Stunde konzentriert, wonach die dünnere Fraktion entfernt wurde und der Rest zur Befruchtung 1 bis 4 Stunden
20 später benutzt wurde.

Beispiel 2

Ausgewachsene Weibchen von Weißen Neuseeländer Kaninchen
25 wurden 150 internationale Einheiten menschliches Choriongonadotropin (HOG) zum Hervorrufen des Eisprungs injiziert,
der 10 Stunden später erwartet wurde. 7 Stunden nach der
Behandlung mit HOG wurden die Weibchen durch Injektion mit
Ketamin-Hydrochlorid, das Azepromazin enthielt, chirurgisch
30 vorbereitet und unter Halothan und Sauerstoff anästhesiert.
Der Uterus wurde durch Mittelschnitt freigelegt, und 100 µl
sortierte bzw. unsortierte Spermien wurden in das Lumen der
vorderen Spitze jedes Uterushorns durch eine Nadel der Größe
21 eingebracht. Bei der Versorgung der Kaninchen wurden
35 übliche Maßnahmen angewendet. Diese Weibchen wurden 40 Stunden nach der Befruchtung getötet; die Uteri wurden gespült
und die herausgenommenen Eier ausgewertet. Alle herausgeholten befruchteten Eier wurden als Morula klassifiziert. Die

Ergebnisse dieser Experimente sind in Tafel I gezeigt.

Beispiel 3

Tafel II zeigt die Ergebnisse der in die Spitze des Uterushorns vorgenommenen Befruchtungen: Die Anzahl der Weibchen, die geworfen haben, und das phänotypische Geschlecht der Abkömmlinge im Vergleich zum vorhergesagten Geschlecht. Das vorhergesagte Geschlecht der Abkömmlinge basierte auf einer

10 erneuten Analyse der sortierten intakten Spermien zur Bestimmung des relativen DNA-Gehalts. Zur erneuten Analyse wurden die sortierten Spermien während 10 s schallbeaufschlagt und mit 15.000 g zentrifugiert, der Überstand wurde weggeschüttet, und das Pellet wurde in 9 μ M Bisbenzimid

15 H 33342 resuspendiert. Das phänotypische Geschlecht der Abkömmlinge wurde bald nach der Geburt bestimmt und in späteren Altersstufen bis zu 10 Wochen bestätigt. Rekombiniertes X und Y sind die sortierten X- und Y-Spermienpopulationen, die unmittelbar vor der Befruchtung rekombiniert wurden.

20

Beispiel 4

Unter Verwendung der Methoden nach den Beispielen 1, 2 und 3 wurden lebensfähige Schweinespermien in lebensfähige X- und 25 Y-Chromosomen tragende Populationen sortiert. Zwei Würfe (18 Ferkel) von künstlich eingebrachtem Ebersamen erzeugten 88% weibliche Ferkel von X-sortieren Spermien und 67% männliche Ferkel von Y-sortierten Spermien.

Patentansprüche

1. Verfahren zum Vorwählen des Geschlechts von Säuger-Abkömmlingen, das umfaßt:

5

- a) Färben von von einem männlichem Säuger erhaltenem lebensfähigem intaktem Sperma mit einem fluoreszierenden nichttoxischen Farbstoff, der in der Lage ist, DNA in lebenden Zellen
 selektiv zu färben, indem das Sperma bei einer Temperatur im
 10 Bereich von 30 bis 39°C während einer Zeitspanne inkubiert
 wird, die ausreichend lang ist, damit ein gleichförmiges
 Färben stattfinden kann, die aber auch ausreichend kurz ist,
- 15 b) Einführen des Spermas in eine elektrisch leitende und isotonische, die Lebensfähigkeit unterstützende Trägerflüssigkeit, um eine Suspension von Spermien herzustellen, die einzeln in der Trägerflüssigkeit transportiert werden,

damit die Lebensfähigkeit des Spermas erhalten bleibt,

- 20 c) Vorbeiführen der die Spermien enthaltenden Trägerflüssigkeit an einer Anregungslichtquelle, die das Fluoreszieren der gefärbten DNA bewirkt,
- d) Hindurchführen der die Spermien enthaltenden Trägerflüs25 sigkeit sowohl durch eine Einrichtung zum Nachweis der Fluoreszenz der gefärbten DNA und außerdem durch eine Zellensortiereinrichtung, wobei die Einrichtung zum Nachweis der
 Fluoreszenz mindestens zwei so angeordnete Detektoren aufweist, daß ein erster Detektor die Orientierung von Spermien
 30 auf der Basis der Fluoreszenzstärke bestimmt und einen
 zweiten Detektor zur Messung des DNA-Gehalts von Spermien auf
 der Basis der Fluoreszenzstärke dieser Spermien steuert, die
 als in einer vorgewählten Orientierung befindlich bestimmt
 worden sind,

35

e) mittels der Zellensortiereinrichtung Auswählen der Spermien, die einen einem gewünschtem Chromosom, das das gewünschte Nachkommengeschlecht erzeugt, entsprechenden DNA- Gehalt hat, und Abtrennen der ausgewählten Spermien von nichtausgewählten Spermien und,

- f) Sammeln der ausgewählten Spermien in einer die Lebens-5 fähigkeit unterstützenden Sammelflüssigkeit.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei der Säuger ein Kaninchen ist.
- 10 3. Verfahren nach Anspruch 1, wobei der Säuger ein Schwein ist.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, wobei der Säuger ein Rind ist.
- 15 5. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Inkubation bei einer Temperatur von etwa 39°C während einer Zeitdauer von etwa einer Stunde erfolgt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Inkubation bei einer 20 Temperatur von etwa 35°C während einer Periode von etwa einer Stunde erfolgt.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Inkubation bei einer Temperatur von etwa 30°C während etwa 1,5 Stunden erfolgt.

25

8. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Trägerflüssigkeit phosphatgepufferte Salzlösung ist, und wobei die Lösung außerdem 0,1% Rinderserumalbumin zur Förderung der Spermienlebensfähigkeit enthält.

30

- 9. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Sammelflüssigkeit modifiziertes Testeigelb-Streckmittel ist.
- 10. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Spermien in der 35 Trägerflüssigkeitsströmung hydrodynamisch orientiert werden, bevor diese an der Lichtquelle vorbeigeführt wird.

- 11. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Spermien in der Trägerflüssigkeitsströmung hydrodynamisch orientiert werden, indem die Flüssigkeit in Form einer engen Strömung durch eine kegelige Injektionsspitze hindurchgeführt wird, bevor sie an der Lichtquelle vorbeigeführt wird.
- 12. Verfahren zur Vorbestimmung des Geschlechts nichtmenschlicher Säugetiernachkommen, das umfaßt:
- 10 a) Vorwählen von Spermien nach dem Verfahren nach Anspruch 1, und
- b) Befruchten eines Eis aus einem nichtmenschlichem weiblichen Säugetier der gleichen Art wie das nichtmenschliche 15 männliche Säugetier mit dem ausgewählten Sperma in der Sammelflüssigkeit.
 - 13. Verfahren zur Vorbestimmung des Geschlechts von Säuger-Nachkommen, das umfaßt:

20

- a) Vorwählen von Spermien nach dem Verfahren nach Anspruch 1, und
- b) In-Vitro-Befruchten eines Eis eines weiblichen Säugers der 25 gleichen Art wie der männliche Säuger mit dem ausgewählten Sperma in der Sammelflüssigkeit.
- 14. Verfahren nach Anspruch 1, das außerdem mittels eines elektronischen Torsystems das Eliminieren von Spermien um30 faßt, die nicht richtig orientiert sind, bevor das Sortieren in der Zellensortiereinrichtung stattfindet.
- 15. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Spermienströmung durch die Zellensortiereinrichtung durch einen Ultraschall-35 wandler reguliert wird.
 - 16. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Spermien auf der Basis des X- oder Y-Chromosomen-DNA-Gehalts mit etwa 90%

Effizienz sortiert werden.

- 17. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Spermien in der Trägerflüssigkeit hydrodynamisch orientiert werden, und 5 Spermien, die nicht richtig orientiert sind, mittels eines elektronischen Torsystems vor dem Vorbeiführen an der Lichtquelle eliminiert werden.
- 18. Verfahren nach Anspruch 1, wobei der Farbstoff10 Bisbenzimid-H33342-Fluorchrom ist.